(19) 日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-320205

(43)公開日 平成5年(1993)12月3日

(51) Int.Cl.5 C08F 2/00

(21)出顯番号

庁内整理番号 識別配号 7442-4 J MCV

F1

技術表示箇所

(71)出願人 000001085 特顯平4-154518

(22)出願日

平成4年(1992)5月21日

株式会社クラレ 岡山県倉敷市西津1621番地

(72)発明者 内藤 修一 新潟県北蒲原郡中条町倉敷町2番28号 株

式会社クラレ内

(72)発明者 田所 慎一

新潟県北蒲原郡中条町倉敷町2番28号 株 式会社クラレ内

審査請求 未請求 請求項の数4(全 4 頁)

(72) 発明者 中尾 公三

新潟県北蒲原郡中条町倉敷町2番28号 株 式会社クラレ内

(54) 【発明の名称】 (メタ) アクリル酸の重合防止法

(57) 【要約】

(メタ) アクリル酸の精製時、貯蔵もしくは [構成] 輸送時またはエステル化反応時に、重合防止剤として、 酸性条件下におけるFe (III)との錯体の安定度定数が 10以上のキレート化剤と、特定のN-オキシル化合物 を共存させる。

【効果】 複合型重合抑制剤を共存させる事により、 (メタ) アクリル酸の精製時、貯蔵もしくは輸送時およ びエステル化反応時に問題となる重合物発生を防止する 事ができる。 さらに重合防止剤の添加量を削減すること が可能となり、着色のより少ない高品質の製品を得る事 ができる。

١

【特許請求の範囲】 (メタ) アクリル酸の精製時、貯蔵もし [請求項1] くは輸送時またはエステル化反応時に、重合防止剤とし て、酸性条件下におけるFe (111)との錯体の安定度定 数が10以上のキレート化剤と、下記一般式(1)で表 されるN-オキシル化合物を共存させることを特徴とす る (メタ) アクリル酸の重合防止方法。

ただし一般式 (1) において、Rは水楽原子、アルキル 基、アシル基を示す。

【請求項2】 キレート化剤がエチレンジアミン四酢酸 またはそのアルカリ金属塩、ジエチレントリアミン五酢 酸またはそのアルカリ金属塩、トランス-1,2-シク ロヘキサンジアミン四酢酸またはそのアルカリ金属塩で ある請求項1記載の(メタ)アクリル酸の重合防止方

【蘭求項3】 一般式(1)におけるRが水楽原子、炭 素数1~6のアルキル基、炭素数1~8のアシル基で表 されるN-オキシル化合物である簡求項1記載の(メ タ) アクリル酸の重合防止方法。

【簡求項4】 N-オキシル化合物が2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーアセトキシピベリジンー1ーオキシ ル、2、2、6、6ーテトラメチルー4ーヒドロキシビ ベリジン-1-オキシルまたは2,2,6,6-テトラ メチルー 4 ーメトキシピベリジンー 1 ーオキシルである 請求項1記載の(メタ)アクリル酸の重合防止方法。

## [発明の詳細な説明]

【産業上の利用分野】本発明は (メタ) アクリル酸の重 合防止方法に関するものである。 更に詳しくはアクリル 酸またはメタクリル酸の精製、貯蔵もしくは輸送中また はエステル化反応時に、重合防止剤として、酸性条件下 でFe (III)との錯体の安定度定数が10以上のキレー ト化剤と、N-オキシル化合物を共存させることを特徴 とする重合防止方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】 (メタ) アクリル酸は、極めて重合しや すく、製造工程、貯蔵もしくは輸送中またはエステル化 反応に使用する際に、熱、光、その他の要因によりしば しば重合トラブルを起こすことが知られている。

[0003] 従来から、(メタ)アクリル酸用の重合抑 制剤として、フェノチアジン、フェニレンジアミン等の 芳香族アミン類、ハイドロキノン及びその誘導体等のフ ェノール類化合物が知られている。

[0004]

[発明が解決しようとする課題] しかしながら、これら の化合物は重合抑制剤としての能力が不十分であった り、高価である等の問題を有していた。さらに (メタ) アクリル酸のモノマーとしての貯蔵安定性を確保するた め多量に添加した場合には、着色の原因になったり、ま た蒸留操作によってのみ、重合抑制剤の除去が可能であ り、その除去は容易でなかった。

【0005】本発明者らは、前配の問題点を克服すべ く、鋭意検討した結果、本発明に到達した。

10 [0006] 【課題を解決するための手段】本発明者らは (メタ) ア クリル酸の重合原因について詳細に解析したところ、多 くの場合、 (メタ) アクリル酸中に極く微量存在する鉄 イオン (Fe (III)) により重合が起こることを見いだ した。この鉄イオン濃度は数ppb 以下の、極く微少量で あるにも拘らず、 (メタ) アクリル酸と特殊な錯体を形 成して、重合に至る事が判明した。最近の分析技術の進 歩によってはじめて測定可能となった、この極く微少量 の鉄イオンの混入は避けられず、また除去する事も容易 ではない。

[0007] そこで本発明者らは重合起因となる鉄備体 を分解する物質について鋭意検討した結果、酸性条件下 でFe (III)との錯体の安定度定数が10以上のキレー ト化剤のみが、その効果を有する事を見いだし、先に、 酸性条件下でFe (111)との錯体の安定度定数が10以 上のキレート化剤と、フェノチアジン、芳香族アミン 類、フェノール類化合物を共存させる (メタ) アクリル 酸の重合防止方法を提案した。

[0008] その後さらに鋭意検討を重ねた結果、酸性 条件下におけるFe (III)との錯体の安定度定数が10 以上のキレート化剤と、2,2,6,6-テトラメチル ピペリジン基を有するN-オキシル化合物を共存させる ことにより、(メタ)アクリル酸の予期せぬ重合抑制効 果を有することを見出だし、本発明を完成するに至っ

[0009] 即ち、本発明は、 (メタ) アクリル酸の精 製時、貯蔵もしくは輸送時またはエステル化反応時に、 重合防止剤として、酸性条件下におけるFe (III)との 錯体の安定度定数が10以上のキレート化剤と、下配ー 40 般式(1)で表されるN-オキシル化合物を共存させる ことを特徴とする(メタ)アクリル酸の重合防止方法に 関するものである。

化2]

ただし一般式 (1) において、Rは水素原子、アルキル 50 基、アシル基を示す。

3 【0010】本発明に用いられる(メタ)アクリル酸と は、アクリル酸またはメタクリル酸であり、どのような 製法により製造された (メタ) アクリル酸にも用いるこ とができる。

[0011] 錯体の酸性条件下での安定度定数について は、例えば上野景平著作「キレート滴定法」(南江堂発 行) に詳しい記述があるが、本発明で使用される、酸性 条件下で安定度定数10以上のキレート化剤として、具 体的には、エチレンジアミン四酢酸(EDTA)、トラ ンス-1, 2-シクロヘキサンジアミン四酢酸 (CyD 10 大きいものと思われる。 TA)、ジエチレントリアミン五酢酸 (DTPA) があ る。これらのキレート化剤はそのまま、または調製時の 溶解性を考慮してナトリウム塩、カリウム塩、リチウム 塩等のアルカリ金属塩として用いることができる。この 使用量は、特に制限はないが、 (メタ) アクリル酸モノ マーにたいして0.0001~0.001重量%と徴 少量で著しい効果を発揮する。キレート化剤と共存させ るN -オキシル化合物は、下記一般式(1) で表される ものが使用される。

[化3]

ただし一般式 (1) において、Rは水素原子、アルキル 基、アシル基を示す。そのうち適切なものは、Rが水素 原子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数1~8のアシ ル基を有する化合物であり、特に2,2,6,6ーテト ラメチルー4-アセトキシピペリジン-1-オキシル、 2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ヒドロキシピペリ ジン-1-オキシルまたは2,2,6,6-テトラメチ ルー4 - メトキシピペリジン-1 - オキシル等が望まし く、その使用量は (メタ) アクリル酸モノマーに対して 0.0001~0.05重量%、好ましくは0.000 1~0.01重量%である。

【0012】この重合防止剤は、(メタ)アクリル酸と メタノール、エタノール、プタノール、2-エチルヘキ サノール、エチレンオキサイド、ステアリルアルコー ル、トリプチル錫オキサイド等との反応にも使用され 40 る。その際、触媒として硫酸、p-トルエンスルホン 酸、陽イオン交換樹脂等が使用されるが特に制限はな 64.

【0013】また、本発明の使用雰囲気は、窒素等の不 活性ガス下でも有効であるが、 (メタ) アクリル酸の精 製時およびエステル反応使用時においては、酸素の存在 下で使用する方が有効である。この場合の酸素の供給方 法としては、空気パブリング方式が具体例として挙げら ns.

[0014] さらに、実施例で示すように、本発明の重 *50* 

合防止能力は、従来のものより格段に優れており、使用 する場合もその添加量を大幅に削減することが可能とな る。それ故、着色も少なくなり、特に貯蔵安定剤として 用いる場合には、除去操作も必要としない。

【0015】また、本発明で使用するキレート化剤は、 既知物質で毒性も低く、重金属を含有しない化合物であ るため、環境汚染の問題もない。

【0016】本発明を実施する事により、従来技術の欠 点を解決する事が可能となり、その工業的意義は極めて

[0017]

【実施例】次に実施例により、具体的に説明するが、こ れらは、本発明を限定するものではない。なお、以下の 例において、%、ppm 、ppb はいずれも重量%、重量pp m、重量ppb を示すものである。

[0018] (実験手法)

重合誘導期 (IP) の測定;重合防止剤の効果を判定す るために、(メタ)アクリル酸モノマーが重合に至まで の誘導期の測定を行った。すなわち所定量の添加物を含 20 有する (メタ) アクリル酸を関製し、その 5 ml を試験官 に採り、シリコンゴム栓で密封した後、アクリル酸の場 合、100℃、メタクリル酸の場合、110℃の油浴中 に浸し、重合開始に伴って当該サンプルに獨りが発生す るまでの時間を測定する。 こうして得られた重合に至る までの誘導期をIP-100 (アクリル酸の場合)、ま たはIP-110(メタクリル酸の場合)と略記して、 時間の単位で表わした。

[0019] (実施例1) メタクリル酸に、pH3におけ るFe(III)との錯体の安定度定数が12.3であるE 30 DTAの2カリウム塩 (EDTA-2K) 1. 0ppm と、2,2,6,6-テトラメチル-4-アセトキシピ ペリジン-1-オキシル1 Oppm を添加してIP-11 0を測定した結果、25.0時間であった。なおこのメ タクリル酸を一度焼却処理した後、1 N硝酸溶液とし て、フレームレス法原子吸光光度法で鉄イオン濃度を測 完すると、3ppbであった。

【0020】(比較例1)実施例1で使用したメタクリ ル酸にEDTA-2K 1. Oppm のみを添加した場合 の I P-1 1 0 は 0. 1 時間であった。

[0021] (比較例2) 実施例1で使用したメタクリ ル酸に2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-アセトキシ ピベリジン-1-オキシル 10ppm のみを添加した場 合のIP-110は1. 8時間であった

[0022] (実施例2) 実施例1と同様にして測定し た結果、O. 2ppm の鉄を含有するメタクリル酸にED TA-2Kを2. Oppm 添加し、2, 2, 6, 6-テト ラメチルー4ーアセトキシピペリジンー1ーオキシル 1 Oppm を添加して、IP-110を測定した。その結 果22.5時間であった。

[0023] (比較例3) 実施例2と同様に、EDTA

- 2 Kのみを添加しないでIP-110を測定すると、 0.5時間であった。

【0024】 (実施例3~7) 実施例1と同じメタクリル酸を用いて(表1) に示す重合防止剤を添加した時の 1P-110を測定した。結果を(表1) にまとめて示\* \*す。なおpH3におけるFe (III)との銷体の安定度定数 は、CyDTAで14.5、DTPAで10.5であ る。 [0025]

MINE (	at I) leaders the	
表1)		
実施例	キレート化剤	
(ppm)		
3	EDTA-2Na	
	0. 5	
4	DTPA	
	1. 0	
5	EDTA-2Na	
	1. 0	
6	EDTA-2L1	
	0. 5	
7	CyDTA-2K	
	0. 5	

【0026】(実施例8) アクリル酸に、N-オキシル 化合物として2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-アセ 20トキシピペリジン-1-オキシルを10pm さらにED TA-2Naを1ppm 添加して、IP-100を例定した。その結果14, 7時間であった。

【0027】 (比較例4) 2, 2, 6, 6ーテトラメチ ルー4ーアセトキシピペリジン-1ーオキシルをを添加 しないで、実施例8と同様にIP-100を測定した。 その結果0.1時間以内であった。

[0028] (比較例5) EDTA-2Naを添加しな

N-オキシル化合物 (ppm)	IP-110 (hrs)
R=H	11.5
5 R=CH <sub>3</sub>	25.6
15	18.8
R=COCH: 5	10.0
R=COPh 20	10.9
R = C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	8. 1

いで、実施例8と同様にIP-100を測定した。その 結果1.2時間であった。

【発明の効果】本発明の重合防止方法は、複合型重合抑制を共存させる事により、(メタ)アクリル酸の精製 防り、貯蔵もしくは輸送時およびエステル化反応時に問題となる重合研発生を防止する事ができる。さらに重合防止剤の振知量を削減することが可能となり、着色のより少ない高品質の製品を得る事ができる、非常に有用な重合防止方法である。

A(1-D8, 2-C) E(5-L2A, 7-D5, 10-C4G, 1	
94-012290/02 A41 E19 KURS 92.05.21 A(1-D8, 2-C) E(5-124, 7-D5, 10-C4G, 1'	KUKAKAT COLD 15 25 12 02 00 00 00

92.05.21 92JP-154518 (92.12.03) Cubr Zubr Inhibition of (meth)acrylic acid polymerisation -comprises puritying, storting, transporting or assertiying (meth)acrylic acid in presence of cholating agent forming complex with Iron (iii) ion and specified N-C94-005666 oxyl cpd.

purifying, storing, transporting or esterifying (neitheorylic acid in the presence of a chelling agent copable of producing a complex opt. with Fe (III) having a stability producing a complex opt. with Fe (III) having a stability constant under soid conditions of at least 10 and a N-oxyl constant under soid conditions of at least 10 and a N-oxyl Inhibiting the polymen. of (meth) acrylic acid involves cpd, of formula (I) as polymen, inhibitors;

R = H, alkyl or acyl

inhibited using reduced amis, of polymen, inhibitors to give high quality (meth)acrylic acid with less colouration. The polymen. of (meth)acrylic acid is USE/ADVANTAGE
A trace amt. of Fe (III) in the (meth)acryllc acid results in polymen.

PREFERRED PROCESS

-Q2, 35-U)

The cheliting agent is ethylenediamic printegetine or its aftern fresh entries delphylentation center ett silval metal salts. delphylentations cente or its alkall metal salts. delphylentations partice ette or its alkall metal salts or trans-1,2-cytoloszanediamic ettesoriste or its alkall metal metal metal salts.

The Norry opd. is 2.2,6,6-tetramethyl-4-acetoxypiper-dian-1-oxyl, 2.5,6-fester-acethyl-4-bydroxypiperdian-1-oxyl or 2.2,5,6-fester-acethyl-4-proxypiperdian-1-oxyl, oxyl or 2.2,5,6-fester-acethyl-4-methoxypiperdian-1-oxyl. The ant. of the chelqitig agent used is 0.0001 - 0.0001 The art, w.r.t. (meth)acrylic, beld and the N-oxyl opd. 0.00001 0.08 ort.8.

A mart, of methaerylic acid (Tee content 19pb), 1.0 ppm deaclarm shipponediminsteriescentes (EDTA-XEX) (stability deaclarm shipponediminsteriescentes (EDTA-XEX) (stability 2.1.5; 6-setsmap-4-centropylications-1-orgy(UMAPO) had propress. Induction period at 110°C of 35.0 hrs. compared no 1.1 hrs. said 45 hrs. (controls config. only 0.1 hrs. said 45 hrs. (controls config. only 0.1 hrs. EDIA-2K or 10 ppm TMAPO. (4ppW169MODwgNo0/0).

J05320205-A